This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平1-197509

®Int. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

⑩公開 平成1年(1989)8月9日

C 08 F 10/10 // C 08 G 77/04

M J F N U A 8319-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

69発明の名称

湿分硬化性ポリイソブチレン及びその調製方法

②特 顕 昭63-310236

20出 願昭63(1988)12月9日

優先権主張

201987年12月11日30米国(US)30132449

朗

個発明 者

ジョン カールトン

アメリカ合衆国,ミシガン,ミツドランド,クランブルツ」

サーム

ク 2320

の出 願 人 ダウ コーニング

アメリカ合衆国, ステイト オブ ミシガン, ミツドラン

ーポレーション

ド(番地なし)

個代 理 人

弁理士 青 木

外3名

明 相 曹

1. 発明の名称

湿分硬化性ポリイソブチレン及びその調製 方法

2. 特許請求の範囲

1. オルガノシロキシ基を末端基とする数平均 分子量 1.000~100.000 のイソブチレンオリゴマ ーであって、このオリゴマーの末端単位が

(この式中、R置換基は同一の又は異なる一価の 炭化水素基又は一価のハロゲン化炭化水素基を表 わし、R は炭素原子数2~10個のアルキレン 基を表わし、X は酸素原子又は窒素原子によりケイ素に結合される加水分解可能な原子団を表わし、 そしてnは1から5までの整数を表わす)であり、 このオリゴマーの非末端反復単位のうちの少なく とも95%が-C(CH₂)₁CH₁-であり、そしてイソ ブチレンを重合させるのに用いられた開始剤-速 鎖移動剤の すりの残留分以外のいずれの残りの反 彼単位もイソブチレンと共重合可能なエチレン列 不飽和炭化水素から得られている上記オリゴマー を含んでなる、湿分硬化性組成物。

- 2. 前記オリゴマーの加水分解/縮合のための 触媒を含有してなる、請求項1記載の組成物。
- 3. 数平均分子量が 1.000~100,000 であり且つ二つの末端位置のそれぞれに CHz=CR" 基(この式においてR"は水素原子又はメチル基を表わす)を有するイソプチレンオリゴマーを、少なくとも化学量論的量の次の式の有機ケイ素化合物、すなわち、

(この式中、R置換基は同一の又は異なる一個の 炭化水素基又は一個のハロゲン化炭化水素基を表 わし、R′は炭素原子数2~10個のアルキレン 基を表わし、Xは窒素原子又は酸素原子によりケ イ素に結合される加水分解可能な原子団を表わし、 そしてnは1から5までの整数を衷わす)と、大気温分を存在させずに且つ触媒的に有効な量の白金属金属又はこの金属の化合物をハイドロシレーション触媒として存在させて反応させることを包含する、オルガノシロキシ基を末端基とする湿分硬化性イソブチレンオリゴマーの調整方法。

4. 前記オリゴマーの反応を液体炭化水素希釈 剤の存在下に50~ 150℃の温度で行ない、また、 前記ハイドロシレーション触媒がヘキサクロロ白 金酸とピニル基合有オルガノシロキサンとの複合 体及びヘキサクロロ白金酸と低分子量有機化合物 との反応生成物より選択される、請求項3記載の 方法。

3. 発明の詳細な説明

〔座撃上の利用分野〕

この発明は、温分硬化性ポリイソブチレンに関する。より詳しくは、この発明は、分子の末端位置が加水分解可能な3個の原子団に結合しているケイ素原子によって占められている、温分硬化性のオルガノシロキシ基を末端基とするイソブチレ

ンオリゴマーに関する。この重合体は、ポリイソ ブチレンの優れた遮断性に湿分硬化性シリコーン エラストマー組成物の硬化性を兼ね備えている。

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】

「ブチルゴム」と呼ばれる有機ゴム類は、水蒸気を含めたガス類に対する透過性が低く、際擦係数及び加水分解による劣化に対する耐性が大きいため、他の有機ゴムや多くのシリコーンゴムよりも優れている。ブチルゴムは、反復単位の約98モル%がイソブチレンから得られ、そして残りの反復単位がイソブレンから得られる共進合体である。

商業的に入手可能なプチルゴムは、典型的には、 熱をかけて有機過酸化物又は硫黄と反応させることによって硬化される商粘度ガムの形態である。 この硬化性組成物のコンシステンシー及び加熱し て硬化を達成するための必要条件は、厚さが1 mm に満たないフィルム又はコーティングの形態をし た硬化プチルゴムの優れた遮断性を利用するのを

不可能にする。

1分子当りにエチレン系不飽和の部位が少なくとも二つ含まれている有機度合体を、ケイ繁に結合した水素原子と少なくとも2個の加水分解可能な基、例えばアルコキシ基又はカルボキシル基とが含まれている有機ケイ素化合物と反応させることも、やはり公知である。結果として得られる生成物は、大気湿分の存在下で室温において硬化する。

硬化性液状ポリイソブチレンの調製中の望ましくない副反応と、そして式ーSix。(この式中、Xは加水分解の可能な例えばアルコキシ基又はアシルオキシ基のような原子団を表わす)の末端単位を有する液状ポリイソブチレンを供給することによって従来技術のアルコキシシリル官能性重合体の硬化を達成するのに必要とされる加熱の両方をなくすということは、望ましいことであろう。

グレコ(Greco) らの米国特許第 4524187号明細 事に例示されている唯一の水素化ケイ素は、トリ クロロシランである。この化合物とイソブチレン ブトリエン共低合体とのハイドロシレーション反応生成物は、ケイ素に結合したハロゲン原子を含有する。この反応生成物は、硬化反応の副生物として有毒で非常に腐食性の塩化水素が生じるある。室温加硫性オルガノシロキサン組成物は、東子田としてアルコキシ基、アセトキシ基、又はケトキシには、ケイ素に結合した加水分解可能な原子トキシに、ケイ素に結合した加水分解可能な原子トキシを含有している。これらの原子団は、重合体が硬化する間に難点のかなり少ない副生物を生じる。

二つの末端位置のおのおのにCII = C(CII *) - 基を有する線状の液状ポリイソプチレンを白金含有ハイドロシレーション触媒の存在下でトリエトキシシランHSi(OC **H*) ** と反応させることによって、この重合体にトリアルコキシシリル基を導入するののシランは、エチレン列不飽和炭化水素基を有する有機重合体にトリアルコキシシリル基を導入するのに適した反応物として米国特許第 44355366

号明都費に開示されている。

本願発明者は、被状イソブチレンオリゴマーと 反応するものを見いだす目的で、ハロゲン原子以 外の加水分解可能なケイ素結合原子団を有するシ ラン及びオルガノシロキサンを調査し、そして思 いもよらぬことに、有機ケイ素化合物のうちの一 つの特定の部類のものがこれに関して無比のもの であるということ見いだした。

この発明の目的は、分子の末端位置にケイ素に 結合した複数のアルコキシ基又は他の加水分解可 能な原子団を含有している新規な部類の整温硬化 性被状イソブチレンオリゴマーを提供することで ある。第二の目的は、好ましい部類のこれらの温 分硬化性オリゴマーを調製する方法を提供するこ とである。

(課題を解決するための手段及び作用効果)

この発明は、オルガノシロキシ基を末端基とする数平均分子量 1.000~100.000 のイソブチレンオリゴマーであって、このオリゴマーの末端単位

~100,000 であり且つ末端位置のおのおのに CH₂ = CR" - 基 (この式中、R" は水素原子又はメチル基を表わす)を有するテレキーリック(telechelic)イソプチレンオリゴマーを、少なくとも化学 量論的量の、次の式、すなわち、

(この式中のR.R.X、及びnは先に定義したとおりである)の有機ケイ素化合物と、触媒的に有効な量の白金属金属又はこの金属の化合物をハイドロシレーション触媒として存在させて反応させることによって、上記イソブチレンオリゴマーを綱製する方法を提供する。

上記オリゴマーの非来端反復単位のうちの少なくとも95%はーC(CH₂)₂CH₂ーであり、そしてこの取合体を調製するのに用いた何らかの開始剤ー連鎖移動剤の残留分以外の残りの反復単位はいずれも、イソブチレンと共取合可能であるエチレン列不飽和炭化水器から得られる。本発明の湿分硬

かく

この発明はまた、上記の福分硬化性のオルガノシロキン基を末端基とするイソプチレンオリゴマーを調製する方法であって、敷平均分子量が 1,000

化性イソブチレン重合体の特徴は、オリゴマーが 周囲の温度及び温度条件の下で硬化する能力をも たらす末端のオルガノシロキサン原子団の性質で ある。この原子団は、次の式、すなわち、

(この式中のR、R′、 X、及びn は先に定義したとおりである)で表わされる。この原子団は、末端に不飽和結合のあるイソプチレンオリゴマーと反応して本発明の温分硬化性イソプチレンオリゴマーを生成する有機ケイ素化合物からケイ素結合水素原子を取除いた後に残る残留分である。

上記の式(I)において、Rにより衷わされる 置換蒸は、エチレン列不飽和のない一個の炭化水 素基又は一個のハロゲン化炭化水素基である。 典型的には、これらの一個の炭化水素基及びハロゲン化炭化水素基及びハロゲン化炭化水素基は、1個から約20個までの炭素 原子を含有する。代表的な炭化水素基には、メチル基、エチル基、各種異性ブチル基、オクチル基、

特開平1-197509(4)

ドデシル基、シクロ・キシル基、及びフェニル基、シクロ・、これらに限定化水素基はれるけれども、ハロゲン化炭化水素基はは、クロートリカに限化水素をはいい。Rにより変われるロロビルをまれて、クロートリカにない。Rはよりではない。Rはに使いて、がある、では、ないでは、ないでは、ないでは、カートリカにない。ないでは、カートリカにない。ないでは、カートリカにない。ないでは、カートリカにない。ないでは、カートリカーにない。ないでは、カートリカーにない。ないでは、カートリカーにない。ないでは、カートリカーとの表には、カートリカーとの表には、カートルをである。

R'は、2~10個の炭素原子を有することのできるアルキレン基を表わし、そして式(1)に相当する有機ケイ素化合物を腐製するのに使用する中間体の入手可能性に基づいて、好ましくはエチレン基又はプロピレン基である。

Xにより表わされる加水分解可能な原子団は、 酸素又は窒素原子によりケイ素に結合される原子 団であって、これには、 室温で加破可能なオルガノシロキサン組成物で硬化剤として典型的に用いられる有機ケイ素化合物に存在している原子団が含まれる。これらの原子団は、 アルコキシ基ののようなアシルオキシ基で 100 で 100 で 200 で 200 で 300 で 300

式(!)により表わされる有機ケイ素化合物は、 実質的に等モル量の、!) Xで表わされる加水分 解可能な原子団3個とケイ素に結合したエチレン 列不飽和炭化水業基とを含有しているシランと 2) 少なくとも1種の、次の式、すなわち、

Yotty/ R R R の サナテとを、大気湿分を存在させず白金合有ハイドロシレーション触媒の存在下で反応させるこ

典型的な調製方法は、不活性な乾燥雰囲気下にシラン、シロキサン及び白金含有ハイドロシレーション触媒の混合物を25℃から約100℃までの温度で1~12時間反応させることを包含する。この反応は、通常、式(1)に相当する化合物を含む生成物混合物を約50%から70%まであるいはそれ以上の収率で生成する。この化合物は、減圧下で好ましく行なわれる蒸留によって生成物混合物から容易に分離される。

この発明の特に好ましい態様によれば、シラン 反応物に存在しているエチレン列不飽和皮化水素 益はビニル基又はアリル基であり、Xで表わされ る加水分解可能な原子団はメトキシ益又はエトキ シ基であり、そしてシロキサン反応物はsymテトラメチルジシロキサン又はsymーテトラエチルジシロキサンである。シロキサンを調製するのに用いられる反応は、典型的に、上記の式のnが1から5までである化合物の混合物を生じる。これらの混合物を精製して単一のシロキサンを得ることができ、あるいは、シロキサンの混合物を更に精製せずに使用することができる。

この発明の室温で加硫可能なポリイソプチレンは、大気湿分を存在させず且つ白金含有ハイドロシレーション触媒の存在下で、末端に不飽和結合のあるイソプチレンオリゴマーを少なイ素化とも付近の式(I)に相当する有機ケイ素化化合物と反応させて調製される。この発明の目的上、「化学量論的量」はイソブチレンオリゴマーを、Iでいたで、1)相当する2又は3種以上の化合物を使応に、何もよいということは、理解されよう。反応のは、型的には、例えば窒素のような乾燥不活性雰囲

適当なイソプチレンオリゴマーの数平均分子量

で行なわれる。

特丽平1-197509 (5)

は、 1.000~100.000 である。この範囲は、これらのオリゴマーを反応させてこの発明の福分硬化性組成物を生成することが容易であるということに基づいて、好ましくは 1.000~3.000 である。イソプチレンオリゴマーの調製は、1982年8月3日発行のケネディー(Joseph P. Kennedy)の米国特許第 4342849号明細書に開示される。この米国特許明細書の数示によれば、イソプチレンを開始剤ー連額移動剤及び三塩化ホウ素のような適当なフリーデルークラフツ触媒の存在下で重合させる。

前述のケネディーの特許明細書ではインファー (infers) と呼ばれている開始剤ー連鎖移動剤は、 典型的には多塩素化芳香族炭化水素、例えばゥージ (2ークロロー2ープロピル) ベンゼンや1・ 4ーピス (α,αージメトキシクロロメチル) ベ ンゼンのようなものである。インファーは、1分 子当りに2~6個のハロゲン原子を含有し、そし てそれらのおのおのが重合体質のための開始部位 を提給する。

重合体分子のおのおのは、インファー分子から

反応性ハロゲン原子を取り去った後に残っている 残留分を含有している。インファー残留分から放 たれる2又は3連鎖の反復単位を含有している重 合体は、本発明に従って湿分硬化性イソブチレン オリゴマーを調製するのに有用である。

重合反応から得られた末端にハロゲンを有するイソプチレンオリゴマーは、このオリゴマーをカリウムーも一プトキシドのような強塩基の存在下で加熱して果される脱ハロゲン化水素反応によって、本発明の方法における反応物として使用されるジオレフィンに転化される。このオリゴマーは典型的に、テトラヒドロフランのような適当な溶剤に溶解される。

末端に不飽和結合のあるイソブチレンオリゴマーを調製するのに用いる方法に応じて、CH == CR" ーで表わされる末端基は、1又は2個以上の炭素原子及び/又は窒素、酸素、硫黄のようなヘテロ原子を含んでいる二価の原子団によりイソブチレン単位に結合させることができる。

束蟾に不飽和結合のあるイソプチレンオリゴマ

白金合有触媒は、反応物 100万部当りの白金量が1 重量部ほどの少量に相当する量で存在することができる。式([) により表わされるシロキサンをイソプチレンオリゴマーのエチレン列不飽和 宋端単位へ付加させる実用的な速度を達成するた めには、反応物 100万部当り10~1000部の白金に 相当する触媒濃度であることが好ましい。より高 濃度の白金は、最低限の反応速度の促進を行なう だけであって、従って、好ましい触媒を使用する 場合には特に、経済的に魅力がない。

末端に不飽和結合のあるイソプチレンオリゴマーと式(I)に相当する化合物との反応は、好を存在しくは、50~ 150℃の温度で大気湿分を存在でせずに行なわれる。反応混合物は、反応物及び触媒及方のための溶媒である希釈剤を任意に含むことができる。希釈剤は、反応混合物の粘度を低い立とせるのに、あるいは発熱反応を観和するのに知识した。

反応のために適した希釈剤は、大気圧力下において80~ 150℃で沸騰する液状炭化水素である。 典型的な希釈剤には、n ーヘブタン、トルエン、 及びキシレンが含まれる。希釈剤は、反応混合物 の1 重量%から約9 5 重量%までを構成すること ができる。

特開平1-197509(6)

末端に不飽和のある液状イソプチレンオリゴマーと少なくとも1種の式(I)に相当するオノガノシリコーン化合物との反応からの生成物は、更に精製せずに、この反応生成物を基材へ懐布し、そしてその結果得られたフィルムを室温で大気温分へ暴露して硬化エラストマーフィルムを調製するのに使用することができる。

ピス(エチルアセトアセテート)のようなキレート化チタン化合物、例えば鉛、アンチモン、ビスマス及び亜鉛のような取金属のカルボン酸塩、並びに、例えばベンジルトリメチルアンモニウムアセテートのような第四アンモニウム化合物が含まれる。テトラオルガノチタネート及び例えばジブチル錫ジラウレートのような有機鉛化合物は、本発明の組成物を硬化させるための好ましい触媒である。

Xで表わすことのできるアルコキシ基以外の加水分解可能な原子団を含有している硬化性組成物の加水分解/縮合を促進するための触媒は、当業者には明らかであって、本発明の一部をなすものではない。

本発明のイソブチレン組成物が硬化するのに要する時間は、周囲温度、湿度、大気湿分の存在下でのX原子団の反応性、そして選択した硬化触媒の種類に従って、数時間から数日までの範囲に及

好ましくは、本発明の湿分硬化性組成物は、こ

厚さが約50mを超えるフィルム又は他の成形物品を硬化させるのは、ポリイソブチレンの優れた蒸気遮断性がフィルムの表層より下方へ水の気気が通り抜けることと、揮発性のアルコール、カルボン酸、又は硬化反応の他の副生物が逃げ出すことの岡方を妨げるので、明らかに適当でない。生成される副生物の種類は X で表わされる原子団の化学的性質に依存する、ということは理解されよう。

この発明の硬化性組成物は典型的に、湿分硬化性有限ケイ素組成物の加水分解及び縮合のための公知の触媒のうちの一つを含む。特定の触媒を選択するのは、ケイ素に結合した加水分解可能なX原子団の種類に依存する。

アルコキシシランの加水分解/縮合のための好適な触媒には、例えばスルホン酸のような強酸、例えばオクタン酸第一錫のような錫化合物、例えばジブチル錫ジラウレートのような有機錫化合物、例えばテトラオルガノチタネートのようなチタン化合物、例えば1,3ープロパンジオキシチタン

便化したイソブチレンオリゴマーの蒸気遮断性 を利用するための別の方法は、 熱硬化性又は熱可 塑性の有機重合体及び/又はオルガノシリコーン 重合体を合有している組成物へ、この発明の硬化 性組成物を抵加剤として混合することである。 こ

特開平1~197509(プ)

れらの組成物は、温分によって不利なび、というないの組成物は、温分によって不利なび、生命を表現のである。というないでは、一つないのでである。というないが、というないのでは、一つないのは、一つないないでは、一つないのは、「ものはないのはないのは、「ものはないのはないのはないのはないのは、「のいないのはないのはないのはないのはない

(実施例)

下記に掲げる例は、本発明の硬化性組成物の好ましい態様な関示するものであって、組成物に関してもそれらを調製する方法に関しても請求の範囲に明確に示されている本発明の範囲を展定する

を含有している s y m ーテトラメチルジシロキサン154.02 g と、ヘキサクロロ白金酸と s y m ーテトラメチルジビニルジシロキサンとの反応生成物であって白金含有量を 0.7 重量%とするのに十分なだけの量のジメチルシロキシ基を末端基とする被状ポリジメチルシロキサンで希釈したもの 1.5 g とを入れた。

その結果得られた混合物を B O でまで加熱し、 そしてその時点で純度 B 7 %のビニルトリメトキ シシラン 188.8 g を約 1 時間かけて加えた。 この シランの主な不純物は、 s y m ーテトラメトキシ ジビニルジシロキサンであった。 このシランの 添 加完了に続いて、反応混合物の加熱を B O でで 1 時間継続した。

生成物を気 - 液クロマトクロマトグラフィーで 分折したところ、それが所望の「一付加生成物」 (シロキサンA)、すなわち、

ものであると解釈すべきではない。特に断らない限り、これらの例において使用する部数及び百分中は重量によるものである。ポリインブチレンオリゴマーの計算モル量は数平均分子量1806に基づく。Me はメチル基を衷わし、Et はエチル基を表わす。

例において使用する末端不飽和の液状イソブチレンオリゴマー及びこれらのオリゴマーの調製は、1982年8月3日発行のケネディーの米国特許第4342849号明細費に記載される。

M 1

A. 下記の式のシロキサンAの調製

水冷凝縮器、温度計、添加湖斗、かき混ぜ機及 び窒素入口を備えたガラス反応器に、純度87% であって、主な不純物として

を、次の式の「二付加生成物」、すなわち、

1 モルにつき2 モル合有していることが示された。 シロキサンAを、1.5~2.0 mmの圧力下で66~ 77℃の範囲内で露溜して反応混合物から単離した。 この生成物の収率は、二つの反応物の量に基づい て計算した値の4.1%であった。

B. 被状イソブチレンオリゴマーとシロキサン A L の 同応

被状α、ωージ(イソブテニル)ポリイソブチレン19.5g(10.8emoℓ)、シロキサンA6.11g(21.6emoℓ)及び cisー(Bt*s)*PtCℓ*の0.1%溶液1縮の混合物を、密封反応器内で80.5℃において48時間加熱した。反応生成物の、溶剤としてジェーテロクロロホルムを使って200Hl*の周波数で得られたプロトン核磁気共鳴スペクトルは、エチレン列不飽和炭素原子の特徴である4.9ppm及び4.7ppm の最大シグナル、あるいはケイ業に

特開平1~197509(8)

結合した水素原子の特徴である4.8 ppm における 展大シグナルを示さなかった。メトキシ基と組み 合わされたプロトンのケイ素結合メチル基と組み 合わされたプロトンに対する比は、予想した反応 生成物、すなわち、

(この式中、Bは股初のポリイソブチレンを衷わす)についての比と一致した。

C. 末端をトリメトキシシリル基でブロックされたポリイソブチレンの硬化

この例の前掲B項で説明したように概製した反応生成物のうちの3.61gに、テトライソプロピルチタネート0.10gを混合し、この混合物をアルミニウムの秤量カップに注ぎ入れた。30分以内に試料の上部に薄い固形フィルムが形成された。フィルムの下の材料は、数週間液状のままであった。オルガノシロキサンにより改質された硬化ポリイソプチレンの蒸気遮断性を、この重合体で水の

魔を被覆して測定した。前掲B項で説明したように調製した反応生成物のうちの3.72g&トルエン12.93gに溶解させ、そして0.1gのジブチル錫ジラウレートを加えた。この溶液のうちの8.77gを、直径9.9㎝深さ0.5㎝である重量35.4gの円形の水の層の表面の上へ注意深く注いだ。その結果得られたフィルムを21.0℃の温度で24時間、化させ、そしてその間にトルエンと少量の水とした。この期間の終了時において、硬化したフィルムは水の層を完全に覆っており、そして厚さは38±1㎜であった。

最初の24時間の間に7gの水が蒸発し、そして次の67時間の間に約0.4gが蒸発した。このフィルムの蒸気遮断性を、同じやり方でトリメトキシ基を末端基とするポリジメチルシロキサンから調製したもののそれと比較した。硬化したポリジメチルシロキサンフィルムは厚さ40mであって、最初の72時間の間に32.7gの水が蒸発して、本発明の組成物の優れた遮断性が証明された。

比較例1

この例は、先の例1で説明した末端に不飽和結合のあるイソブチレンオリゴマーをトリエトキシシランと反応させて室温硬化性組成物を調製することを試みてうまくゆかないことを説明する。

拠 2

先の比較例1で説明した手順を、トリエトキシシランを例1のシロキサンAと取替えて反復した。下記の畳の反応物を一緒にし、かき混ぜながら 80でで6時間加熱した。

不飽和イソプチレン オリゴマー 14.58 g (8.1mmo ℓ) シロキサンA 4.57 g (16.2mmo ℓ) トルエン (内部標準) 1.0 g cis-(ℓt_xS)_xPtCℓ_x (0.1% トルエン溶液) 0.05 g

この時点で反応混合物を気ー液クロマトグラフィーで分析したところ、シロキサンAに対応してとっているのの全てが反応してこの発明のトリアルコキシシリル基を末端基とする室温硬化性イソブチレンオリゴマーが生成されたことが示された。この反応生成物3.61gとテトライソプロビルチタネート C.1gとの混合物は、周囲の温度及び温度条件へ暴露されてから1時間以内に硬化フィルムを形成した。